

(四)公開特許公報 (A)

(II)特許出願公開番号 特開2001-174430

(P2001-174430A) (43)公開日 平成13年6月29日(2001.5.29)

| (51) Int. C1. 7 | 識別記号· | · F1 | | | 777-1 | (参考) |
|-----------------|-------|------------|-----|---|-------|------|
| G01N 27/28 | 321 | G01N 27/28 | 321 | G | | |
| 27/416 | | 27/46 | 351 | K | | |
| | | | 353 | Z | | |

容衡請求 未請求 請求項の数5 OL (全8頁)

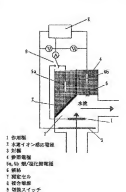
| 21) 出瀬番号 | 特施平11-362277 | (71)出額人 | 000005821 | |
|---------------|-------------------------|------------------|-----------------------|--|
| er) trimeau a | dome data commen | () () (iiiiba) | 松下電器產業株式会社 | |
| (22) 批綴 日 | 平成11年12月21日(1999.12.21) | 大阪府門亥市大字門頁1006番地 | | |
| | | (72)発明者 | 松井 精明 | |
| | | | 大阪府門資市大宇門真1006番地 松下電器 | |
| | | | 産業株式会社内 | |
| | | (74)代理人 | 100097445 | |
| | | | 弁理士 岩橋 文雄 (外2名) | |
| | | | | |
| | | | | |

(64) [発明の名称] 次重塩素酸濃度及びp H測定用複合センサー

(57) 【要約】

「譲騰」 参照機械を共通化することによって整確を小 悪化できるとともに測定回数を単純化でき 電解構築の 水平に電流を流した群に迷走電域が生じても制定値に影 撃を与えず、被測定水が需値した時に生じる経緯の発生 及びぬめりの生成や電極表面へのスケールの発生を防止 し、電極が好化した場合にそれを検知することのできる 水面塩素酸黄度及びp 13 測定用複合センサーを提供する ことを目的とする。

【解決手段】 本発明の次電鉱業酸機成及びり日勤定用 接合センサーは、被測定液の流感に配設された機能之れ 7と、開定セルヤに内設された放配基本機構設を閲定す る作用様1と、測定セルアに内設された作用帳1の対構 3と、測定セルアに内設された中用帳1の対構 が成立した。 が成立した内容のでは、 が無イオン場が電板2に共通の参照環極4と、を備えた 構成を有している。



[特許請求の統併]

【闊求項、】被測定類の迷熱に配線されたセルと、前記 セルにお渡された灰亜塩素酸成度を測定する作用極と、 転配セルに内容された前記作器の対極と、部記セルに 内設された p. I を 過速する水素イオン感応電極と、前記 セルに内設された前記作用極及び前記水素イオン感応電 個に共通の参照電極と、を備えたことを特徴とする水車 塩素酸機度及び p. I 過速信用機合センサー。

[請本項 2] 新記作用極が白金、金、銀棒の内いずれか 1以上の黄金属より形成され、及び/又は前記水薬イオ 10 2成応電振が平面状又は半球状のアルカリを風含有対ラ スより形成され、及び/又は前記参照電極が前記作用極 及び前記材極と多孔質体によって隔でられた切射部に充 填されたイオン性物質の高度表解液中に受徴された値・ 塩化銀速機より形成され、及び/又は前記が極がステン レス、チタン、金、白金、銀板の内いずれか1以上の耐 触性金属より形成されたことを物酸とする情味項1に記 載の次面原素能態度及びり上間原用複合センサー。

[請求項3] 前記イオン性物質が塩化カリウム又は塩化ナトリウムであることを特徴とする請求項1又は2に記 20 載の水亜塩素搬換度及びp日測定用複合センサー。

【韓末項 4】 前記作用楼上前記対梯の電位を反転をせた 後、前記作用楼と前記対路例に2.2 2~4、5Vの電位 を印加し、前記作用様と前記が路間に2.1 16V以 上の電位を5~15秒間印加する電源を備えたことを特 做とする前求項1.7至3の内いでれか1に記載の次亜塩 素敵義度及び5 日初定用環令センサー。

【請求項5】 前記対標又は前配作用極に対する前記水素 イオン底が電域及び前記参照機構の直流抵抗又は交流イ ンピーダンスの変化を測定する抵抗催認定手段を備えた 20 ことを特徴とする請求項1乃至4の内いずれか1に記載 の吹車塩素接截変及び91段窓月積合センサー。

【発明の詳細な説明】

100011

【発明の属する技術分野 | 本発明は、2つの電流付近で 生じる選売反応に年的 植物電池 電流することで被源定 液中の次重度実験の含有濃度を検出するとともに、pH の影響で要化する拡張電洗値を補正して高精度な次亜塩 素酸濃度を検出する次重線素酸濃度及びpH濃定用複合 センサーに関するものである。

[0002]

【従来の技術】 従来より、被測定額に含まれる水亜塩素 総を施設内に取けた作用を用いて電射運用させ、その 拡散間高値の数度依存性を利用して満度を連絡的に報定 する水亜塩素酸速度的作性が開発してある。一方、 水亜塩素酸酸度の測定値は、p 日や電気伝導度の影響を 受けるとされていることから、死亜塩素酸速野と p H 測定手段と電気伝導度能定平段とを有し、改亜塩素酸酸 度計で制定した見かけの環度を列度が定した後、得られ ・何能ない日本度が高度を関する場合を 素酸機度測定装置も提案されている。

【0003】従来の永悪塩素被濃度測定装置として、特 郷平8-278282号公報(以下、イ号公報と呼ぶ) に「遊蘇塩素測定装置」が開示されている。

【0004】以下にイ号公報に際示された従来の次亜塩 実験態度服宜装質を関節を参照しながら説明する。

【0005】図 d注イ号公線に関示された世米の次 距离 素敵歳度測定接援の戦 要図である。図中、1 は同状フィ ルケー10と接触した状態で配置された自全からなる作 用紙、3 は銀 / 塩化銀からなる作用紙1 の対域、1 0 は 対極3 側の対極3 1 と 作用紙1 便の減務1 3 とを連接 する核測定液が基準可能が無サスイルター、1 1 は対極 3 が内設された対極※、1 2 は作用様1 と対様3 の間に 超近を印加する複数、1 3 は接刻定模の漢類、1 4 は流 第 1 3 を添わる報節業の次度である。

【006】この構成により、接測定域が例決フィルター10を介して対極窓13内に編入されて作用様1と対議3とが電気的に接続するので、被測定成を仲削機1に直接接触させて遊離塩素の環度を測定することができるともに、作用機1が備款フィルター10に接触した状態で配設されているので、装置の構造的速度が漏められるともな作用機1と対極50少位置操体を安定させることができ、測定精度の安定性が高められる。

[0007] また、別の衣頭塩素酸濃度測定装置として、特別平9-328577号公職(以下、ロ号公職と 呼ぶ)に「残留塩素濃度測定滤器、が開示されている。 [0008]以下にロ号公職に関示された従来の次頭塩 素酸機度規定装置を図面を参照しながも説明する。

【0009】図5は中分公解に関示された従来で外亜結 素能液度測定級度の概要図である。図中、16は見かけ の残極爆塞濃度を中える技術爆蒸減度計1,16は残倍塩 素度度計15、p1計17、電気伝導年計18の全倍号 に基づいて補正された残価塩等減度を算出する修り処理 部、17は信号処理部16に複換板のp刊をみよるp打 計、18は信号処理部16に複換板の取分をなるp打 がなるなの表現を対している。

【0610】この構成により、信号延期部16は、接前 塩素濃度の萬値に対して正規化した見かけの残留塩素塗 度のp1核存性及び環気伝導半保存性に関する補正協変 は正された砂線接回り1段で電気伝導率は18によって朗 定された砂線接回り1段で電気伝導率は7名・補正環象 を快定し、残留塩素濃度を補正疾数で跨して真の接宿 塩素を裏用するととが定さる。

[0011]

【発明が解決しようとする線題】しかしながら、上記従 来の次亜塩素酸機度測定装置では、以下のような線題を 有していた。

度計で制定した見かけの濃度を別途敷定した後、得られ 【0012】(1) イ号公報の濃度測定設置は、構造的 た値をp 日と電気伝導度の値により補正を行なう次亜集 50 強度の向上により耐火性を持たせるとともに電機関の位 3 護男保を安定させることで構度の高い側定を行うことが 目的であり、p 日の変化に共成した濃度補正を行なわな いため、p 日を変化させて使用する電解水生成器等に使 用する場合は別途p 日間定手段を設ける必要があるとい 会議報を有していた。

[0013] (2) ロ号公翰の遷渡憲武法、DHや 電気伝導度の変化に対応して見かけの測定値を補正する ものであるとともに別途自下規定手段を配置する必要が あるため、電解水生成器に組込んで使用する場合には電 解槽からの変を電流がり日割定に影響を与えないように 10 別途アース手段を致ける必要があり、装貨の形状が大き くなるという複数を有していた。

[0014] (3) また、イ号公様の選接関地芸能、ロ 今公権の選接測定装置ともに、長期間使用する場合に は、機定セル内の細菌の発生や電機へのスケールの付着 等の行数に対して、適宜洗涤剤や穀監剤を注入する洗浄 作業や確能要距を接触的に終き取る等のタリーニング手 総を付加する必要があるといた。

[0018] 本発明は上記役実の課題を解決するもの
で、最も大きな体積を必要とする参照電極を実過化する。
ことによって装置を小型化できるたともに被近回路を単 総化でき、電射槽等の水中に電流を流した原に送金電流 が生じても側定値に影響を与えず、接測定が治療包した 時に生じる細菌の発生及でしたに基づく多難類による電 めりの起来やカルシウムイギンの準積による電線表面へ のメケールの影生を助し、電解が多化した場合にそれ を検知することのできる拠定値の安定性及び減度の高い 次亜塩素機能度及び、PII類定用複合センサーを提供する ことを目的とする。

100161

(銀超を解析するための手段) 上記護期を解析するため に本発等の次重進素酸酸度及びり 日初定用複合センサー は、被関連機の液発に配接されたセルと、セルに内設さ れた作用機の対解と、セルに内設さ れた作用機の対解と、セルに内設された自分観定する 水蒸イオン磁光電板に投 表の多型電板と、セルに内設された作用極及び水 素イオン磁光電板に共通の参型電板と、を備えた構成を おしている。

【9017】これにより、最も大きな体積を必要とする 非限電線を共通化することによって装置を小型化できる 40 ともた認定回路を単純化でき、電解標等の木中に電流 を流した原に迷走電流が生じても測定値に影響を与え ず、被減圧水が滞留した時に生じる細節の発生及びそれ に基づく多糖類によるぬめりの生成やカルシウムイオン の増殖による電極表面へのスケールの完生を砂止し、電 極が多化した場合にそれを検知することのできる測定値 の安定性及び精度の高いを亜塩素酸。濃度及びり日制定用 様令センサーを機動することができる。

[0018]

【発射の素施の影響】本発明の翻求項1に記載の改主版 50 加え、イオン性物質によるプラスイオンとマイナスイオ

案権機能及び5月1期定用報合センサーは、被認定額の結 路に配設されたセルと、セルに内設された英語報業を機 度を制定する作用後と、セルに内設された休用報の対極 と、セルに内設された日お客制定する水準イオン総応電 極と、セルに内設された作用極及び水薬イオン総応電極 に共通の原規環機と、を模えた構成を有している。

【9019】この構成により、次亜塩素散糖度の測定部 とpHの測定部とが同じセル内に配置されているので、 多配電極を共通化することができ、装薄の小型化及び制 定同路の単純化を図れるとともに迷走電源によるノイズ

を防止できるという作用を有する。 109201 本発列の請求項2に記載の発別は、請求項 1 に記載の水変基素酸濃度及びp H 制度用報金センサー であって、作用機が白金、金、銀等の貴金属の内いずれ か1以上より形成され、水素イオン総が環接が平面状文 化半球次のアルリル塩金含イガマより形成され、参照 電機が作用極及び対極と多孔質体によって隔てられた収 納館に充填されたイオン性敷質の高速度解接でに提減さ れた銀・進化磁電機より形成され、対極がステンレス、 チタン、金、白金、銀等の原設性を減の内がすれか1以

上より形成された構成を有している。 【0021】この構成により、輸来項1の作用に加え、

【0021】この構成により、請求項1の作用に加え、 以下のような作用を有する。

【0022】 (1) 部極が安定した物質より形成されるので、測定値の安定性及び電極の個外性の向上を図れる。

【0023】(2) 参照電極を共通化することで収納部の容積の小型化を図れるとともに、被義より放出されるイン性物質の全安度化させることができるので、定期的にイオン性物質を供給する必要がなく電低を安定させることができる。

【0624】ここで、作用様としては、自念、会等の資金属が好適に用いられる。また、対極としては、耐酸性に優れたデクシペステンレンマが好道に用いられるが、その他にも金や白金等の延金されてくい金属を用いてもない。更に、水柴イオンが収縮能としては、ナトリウム、カリウム、リチウム等のアルカリ金属を含布したガラスが好適に用いられる。

【6025】参照電極としては、銀及び地化銀の積合体 が好適に用いた日本。参照電機は、収輸部内部に充填さ れたイオン性動質の消憩度溶板を視路を通して微量放出 することにより、参照電極と作用機、あるいは参照電極 と水素イオン磁化電機間の電位の安定を使つ登割を持 つ。

【0026】本発明の請求項3に記載の発明は、請求項 1又は2に記載の改善媒素被機度及びp日間定用場合を ンサーであって、イン性物質が塩化カリウム又は単化 ナトリウムである機成を有している。

【0027】この構成により、請求項1又は2の作用に

ンの輸送速度(輪車)がほぼ等しいため、電極間の電位 の安定をより好適に保つことができるという作用を有す

【0028】本発明の請求項4に記載の発明は、請求項 1万至3の内いずれか1の次亜塩素酸濃度及びp H測定 用複合センサーであって、作用権と対極の環位を反転さ せ、作用権と対極間に2,2~4.5 Vの鑑位を印加 し、作用極と参照電極間に1、16V以上の電位を5~ 15秒間印加する電源を備えた構成を有している。

れか1の作用に加え、以下のような作用を有する。

【0035】 (1) 被湖定液中の次亜塩素酸濃度が低い 場合でも次重塩業酸を生成させることができるので、窓 極や多孔質体が微生物や有機物により劣化するのを防ぐ ことができる。

[0031] (2) 作用機と対極の電位を反転させるだ けで、測定終了後や測定の合間等の測定を行わない時間 を利用して容易に微生物の義蓋及び有機物の分解を行う ことができる。

[0032] ここで、作用機と対極間に印加される単位 20 としては、2.2~4、5 Vとされる。電位が2、2 V よりも小さくなると、次葉塩素酸が発生しなくなり殺菌 力及び有機物の分解力がなくなる傾向がみられ、4.5 Vよりも大きくなると、次亜塩素酸の発生効率が低下す るとともに印加電位が水の分解及び発熱エネルギーとし て使用される傾向がみられるため、いずれも好ましくな 64

[0033] また、常位を印加する時間としては、5~ 15秒とされる。印加時間が5秒よりも短くなるにつ れ、次至塩素酸が十分な穀菌及び有機物の分解を行うこ 86 とが困難になる傾向がみられ、15秒よりも長くなるに つれ、印加維位が水の分解及び発熱エネルギーとして使 用される傾向がみられるため、いずれも好ましくない。 【0034】請求項5に記載の発明は、請求項1乃至4 の内いずれか1の次亜塩素酸濃度及びpH測定用複合セ ンサーであって、対極又は作用極に対する水楽イオン感 応電極及び参照鐵極の直流抵抗又は交流インピーダンス の変化を測定する抵抗値測定手段を備えた構成を有して

[0035] この構成により、請求項1乃至4の内いず 40 れか1の作用に加え、以下のような作用を有する。

[0036] (1) 直流抵抗や交流インピーダンスの測 定値によって関極や多孔質体の表面への異物の付着によ る落れや微気的・機械的劣化を検知することができるの で、異常がある場合には作用板と対極間に反転電位を印 加して次亜塩素酸を生成させて異物を洗浄することがで

[0037] (2) 次亜塩素酸を発生させても洗浄しき れないほど窓標や多孔質体が劣化した場合、警告信号を 発することにより寿命を検知する事ができ、電極や多孔 60

循体の全棒瞬期を容易に知ることができる。 【0038】以下、本発明の一関施の形態について図面

を参照しながら説明する。

[0039] (実施の形態1) 図1は、本発明の実施の 形態における次亜塩窯酸濃度及びpH郷定用複合センサ 一の概要図である。図中、1は被測定液の次亜塩素酸機 度を測定する自食からなる作用様、2は水流が方向を変 える連点に略45°に頻解させて配置され被測定液と接 触しない面の方向に鍵/塩化銀電極5 e を備えるととも 【0029】この構成により、誘求項1万至3の内いず 10 にpH級衡液が充填された被認定液のpHを測定するL i.O-La,O,-Ca,O-SiO,からなる水素イオ ン威広電極、3は被測定被の水流を妨げないよう水流に 対して直角に記憶されたステンレス (SUS304) か ちなるドーナツ状の対極、4は水素イオン感応電極2の 近傍に配置され銀/塩化銀環様らりを備えるとともにイ オン幹納領の高速度接接が充填された収納部が内設され た参照電極、5 a は水素イオン酸応電極2 の被側定液と 接触しない面の方向に配置された銀/塩化銀電極、5 b は参照電極4内に配置された銀/塩化銀電極、6は参照 職様4の収納部よりイオン性物質の高濃度溶液を微量放 出するセラミック多孔体からなる多孔質体の被絡、7は 被測定被の流路内に配置された測定セル、8は作用極1 と対極3間に直流及び交流電位を印加する複合電源、9 は徹圧を印加する護揮を切り換え可能な切換スイッチで

> ある。 [0040]なお、本実施の形態において、p 円級衝液 として中性リン酸緩衝液を、イオン性物質の高濃度溶液 として3. 3M塩化カリウム溶液を用いている。また、 前路内に水業イオン磁店電標2と対極3間の直流抵抗又 は交流インビーダンスを測定するための難圧計 (V.)

と、参照鐵極4と作用極1間の直流抵抗又は交流インビ ーダンスを測定するための電圧計 (V1) 、及び電流計 (A) を備えている。

【0041】以上のように構成された本実施の形態にお ける次亜塩素酸温度及びpH測定用複合センサーについ て、以下その動作を説明する。

【0042】一定流量で測定セル7に流入した次重塩薬 酸を含有する被測定液は、次蒸塩素酸が作用極1で還元 され、対極3との間に次亜塩素酸の濃度に比例した拡散 電流が流れる。ここで、作用権1と対権3の二極を用い た構成、例えば従来の技術で説明したイ号公報の總度測 定装置では、電気伝導度の変化に伴い電極間の電位が変 化するため、電気伝導度が変化する可能性を有する被測 定被から正確な値を得ることは困難であるため、従来の 技術で説明したロ号公報の濃度測定装置のように、劉備 に需要伝導度輸知手段を設け、電気伝導度の値を補正値 としてフィードバックする必要が生じる。このため、正 確な次面塩素酸濃度を簡便に得るためには作用係1、対 権3、参照電極4の三極の構成が必要であり、参派電極 4に対する作用極1の電位を一定に保つことで再現性の ある爾施佐を得ることができる。

10043]ここで、参照電額4に内設された収納部に はイオン性物質の溶液が充填されている。参照電極4 は、外部にイオン性物質を微量放出することにより電位 の安定を保っているため、緩終6からの放出量が多いほ と窓位の安定は保てるものの寿命は短くなるという相反 する課題を有する。このため、収納部の体積を大きくし てイオン性物質の充填量を増やすか、定期的にイオン性 物質を供給する必要性が生じる。そのため、本実施の形 綴では、収納部を小型化するとともに安定なイオン性物 10 質の放出を確保するため、次連塩素酸濃度測定部である 作用極1及び対極3とpH拠定部である水素イオン機応 業極2を同じ測定セル7内に配置し、共通の参照電極4 を用いることで、鍵位の安定と寿命の双方を同時に満足 させることが可能となっている。

7

【0044】一方、水楽イオン磁応端極2では、両面に 被拠定液の水素イオン滋度に応じた電位が発生する。水 ※イオン感応離極2側の紙/塩化鎖電振5 a と参照電極 4内の銀/塩化銀電極5 b とをつなぐことによってこの 酸位を取り出すことができ、接海定被のpHを装定する 20 ことができる。

【0045】被測定被のpHや改亜塩素酸濃度を高い精 度を保った状機で数年開継続して測定していくために、 作用機1や水繋イオン厳応電振2、対機3等の電極や液 終らの表面を常に清潔に保つ必要がある。各選擇や被絡 6の名化の原因は、微生物の繁殖及び該微生物が廃生す る細胞外多糖類といわれるぬめり模物質の付着によるこ とが多く、このため、特に次亜塩素酸の少ない被源定液 を制定する場合は、被測定液がセンサー内に滞留してい る時間に汚染されることが多い。そこで、センサーを使 30 用していない時間を利用して定期的に作用機1と対極3 揃に電源8により電位を印加し、被測定液中に含有され る塩化物イオンから改亜塩素酸を生成させることで、微 生物の穀崩及び細胞外多糖顕等の有機物の分解を行うこ とができる。ここで、次亜塩素酸の発生に必要な電位は 個/塩化銅像編5 a に対して1、16Vであるので、

1, 16 V以上の単位を一定時間以上印加すれば効率良 く次亜塩素酸を生成することができ、各電極及び被絡6 の洗冷ができる。

【0046】一方、殺舊性能及び有機物の分解度合いを 40 のように表される。 辞価するため、地圧計V.、V,によって各電極間の直流 抵抗又は空流インピーダンスを測定して各電標や液絡 6

表面の異物付着等の汚染に基づく抵抗値の上昇をモニタ 一することにより、次重塩窯酸を発生させるタイミング を翻御することができる。具体的に説明すると、対極3 に対して水素イオン感応電極2側の銀/塩化銀電極5 a の1kHzのインピーダンスを測定することにより、水 素イオン感応電極2表面及び対極3表面の異物付着によ る劣化を検知することができる。また、対極3に対して 参照電極 4 内の銀/塩化銀電極 5 bの 1 k H z のインビ ーダンスを測定することにより、被総6の異物付着によ るイオン性物質の放出異常を検知することができる。更 に、対極3に対して作用機1の1KHzのインピーダン スを測定することにより、作用極1表面の異物付着によ る劣化を検知することができる。これらの測定は、切換 スイッチ9を水薪イオン感応電極2側及び作用極1に切

[0047] 測定値に異常のある場合には、電源8が対 極3と作用極1間に1、16 V以上の電位を印加するこ とにより改亜塩素酸を生成させて各職権や液絡もの表面 を洗浄することができる。次亜塩素酸を発生させてもイ ンピーダンスの値が改善しない場合は、警告信号によっ て各職権や被絡6の寿命を検知して交換時期を知らせ

り換えることにより、連続して測定可能になる。

【0048】 図2はセンサーを継続して使用した場合及 び1.5 Vの反転電位を印加した場合のインピーダンス の変化を示すグラフである。脳中、機能は経過時間を、 縦軸はインピーダンスの変化の度合いを表す。なお、図 2において、インビーダンスの変化の度合いは液終6の 再生度合いを表し、再生度合いの判定基準値は2として いる。図2より、センサーを継続して使用した場合はイ ンピーダンスが上昇し続けるが、間欠的に反転電位を印 加した場合はインピーダンスが元の億に戻ることがわか る。また、反総常位の印加時間が4秒の場合、元の状態 に完全には戻りきれず設定した判定基準である基準値2 を超えてしまうが、印加時間が5秒以上の場合は基準値 2を超えないことがわかる。

[0049] 次亜塩素酸の鑑気伝導度の変化による補正 は、参照衛標4を設けることで解決されるが、一方でp 日の変化による次亜塩素盤の存在形態は、(1) の平衡 定数をK,、(2) の平衡定数をK。とすると、(数1)

100501

$$K_1 = \frac{[H^{\dagger}] [C1] [HC10]}{[C1z]} \cdots (1)$$

$$K_2 = \frac{[H^+] [0C1^-]}{[H0C1]} \cdots (2)$$

[6061] ここで、(数1) において、温度20℃の 50 ときの平衡定数は(数2)及び(数3)で変される。

[0052] [数2]

 $K_1 = 4 * 10^{-4}$

9

[0053]

[₩3]

 $K_2 = 2.7 * 10^{-8}$

[0054] なお、平衡は水素イオン濃度〔H'〕(=pH)及び塩化物イオン濃度〔Cl']に依存する。

【0055】図3は塩化物イオン濃度が1、000pp mの場合の水業イオン濃度〔pH〕に対する改無塩素酸 (HOC1) の存在比率を示すグラフである。 闘中、横 総は水素イオン装度 [pH] を、縦軸はpHに対する次 亜塩素酸 (HOC1) の存在比率を表す。なお、関3に おいて、pHの下環は1.77である。図3より、pH が変化するのに伴い、次亜塩素酸は、OCI→HOC [→C]。と変化することがわかる。ここで、センサー の測定対象は次亜塩素酸であるから、作用極1の還元電 はC1,>HOC1>OC1 の際に強いので、pHの値 は穀苗効果や有機物の酸化分解効果を知る上でも必要で ある。このため、特に、薄い食塩水を電気分解して次亜 塩素酸を含有する水を生成する観解水生成器において、 次亜塩素酸濃度とり日をともに表示することが重要とな る。ただし、次亜塩素酸濃度をpHで補正しても意味は 200

- 【0056】以上のように、本実施の形態における水重 塩素酸機度及びpH測定用複合センサーは精成されてい るので、以下のような作用を有する。
- 【0057】(1) 作用極と対極、水薬イオン感応電極 を間じせル内に配設するとともに、参照電極を共通化し ているので、参照電極の小型化を図れるとともにイオン 性輪層の源出量を安定化させることができる。
- [0058] (2) また、定期的にイオン性物質を供給 する必要がなくなり、装置の小型化及び省コスト化を関 れる。
- [0059] (3) センサーを使用しない時間を利用し て、作用度と対象の密性を反映を含せて印加することで次 妥塩素酸を発生させることができるので、各電極や液路 の表面での微性軸の難視及び有機物によるぬめりの発生 を訪止することができる。 の外間で

100601 (4) 各電極関の亜流抵抗又は交流インビーダンスを測定することができるので、電極や液絡の設 面の汚染度合いを容易に知ることができ、次単集薬酸を 象生させるタイミング及び電位の印加時間を影響するこ とができる。

[0061]

【発明の効果】以上のように、本発明の次亜塩素酸機度 及びp日測定用複合センサーによれば、以下のような有 50

利な効果が得られる。

【0062】請求項1の発明によれば、次重塩素酸濃度 の機定部と p I の規定部とが同じセル内に配慮されているので、参照電機を共通化することができ、誘電の小型 化及び制定回路の単純化を図れるとさらに送電報託によ る) イズを助止できる簡単な保成で高性能な企産塩薬配 漁度手傷p I I 倒定用後合センサーを提供することができ る。

- [0063] 請求項2の発明によれば、請求項1の効果 10 に加え、
 - (1) 電極が安定した物質より形成されるので、測定値 の安定性及び電極の耐火性の向上を図れる改正磁素能機 度予備り日割定用複合センサーを提供することができ 2
- 正度素酸(HOC1)の存在比率を表す。なお、関3に おいて、pHの下段は1、77である。図3より、pH が変化するのに伴い、次亜塩素酸は、OC1→HOC [一C1]と変化することがかかる。ここで、センサー の機定対象は次亜塩素酸であるから、作用極1の選元電 位は改変進素酸の選元電化三度される。一方、酸化20 とC1、→HOC1→CG1の単位では、の単に体外ので、pHの値 20 20 ※酸減度子帳pH別定用複合センサーを提件することが できる。
 - 【0065】請求項3の発明によれば、請求項1又は2 の効果に加え、イオン性物質によるプラスイオンとマイ ナスイオンの機能速度(線率)がほぼ等しいため、電極 関の電位の安定をより好選に保つことのできる測定精度 の高い次連進素機能度及びり日準定用機合センサーを要 供することができる。
 - 【0066】 請求項4の発明によれば、請求項1乃至3 の内いずれか1の効果に加え。
 - 30 (1) 被測定接中の液重塩素酸機度が低い場合でも次重 塩素酸を生成させることができるので、電極が微生物や 有機物により実化するのを防ぐことのできる果寿命な次 重塩素酸濃度及びp(日海定用機合センサーを提供することができる。
 - 【0067】 (2) 作用様と対機の電信を反転させるだけで、測定終了後で減少の合間等の消走を行わない時間を利用して業長に微生物の登録及び有機物の資金行うことができ、電極や振絡を効率よく清潔に保てる水亜塩素能速度及びp日初定用複合センサーを提供することができ、
 - 【0068】請求項5の発明によれば、請求項1万至4 の内いずれか1の効果に加え、
 - (1) 該総紙於や交流インピーゲンスの測定能によって 電極や玻璃の実面への異物の付着による汚れや帰気的・ 機験的劣化を始まることができるので、異常がある場 合には作用級と対極間に反転能位を印加して次亜塩素能 を生成させて異物を花伸することのできる長齢会で固定 値の安定でに変れた次亜塩素酸液度及びり日湯淀用複合 センサーを提供することができる。
 - 【0069】(2) 枚亜塩素酸を発生させても統治しき

れないほど能極や液絡が劣化した場合、警告信号を発す ることにより寿命を検知する事ができ、電優や機絡の交 換時期を容易に知ることのできる測定精度の高い改亜塩 素酸濃度及びpH測定用複合センサーを提供することが できる。

【勝面の簡単な説明】

【図1】本発明の実施の形態における次亜塩素酸濃度及

びpH測定用複合センサーの概要図

[図2] センサーを機続して使用した場合及び1.5V の反転電位を印加した場合のインピーダンスの変化を示 10

そグラフ

【図3】 水楽イオン濃度に対する水亜塩素酸の存在比率 を示すグラフ

【図4】 イ号公報の次亜塩業機適度測定装置の概要図 【図 5】 ロ号公報の次亜塩素酸濃度測定装置の概要図

【符号の説明】

1 作用極

2 水素イオン感応能権

3 対極

4 参照電極

5 a, 5 b 銀/塩化銀電極

12

液総

測定セル

複合電源

9 切換スイッチ 10 節状フィルター

11 対極維

13 液路

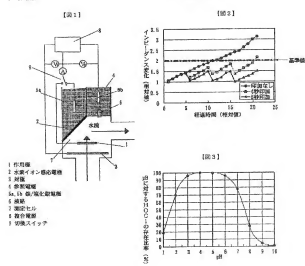
14 水統

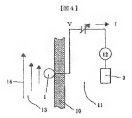
15 幾留塩素濃度計

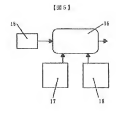
16 信号処理部

17 pH計

18 電気伝導率計







Explanation (Partial Translation) of Cited References

Reference 1: (JP2001-174430)

Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED:

To provide the subject composite sensor capable of miniaturizing an apparatus while simplifying a measuring circuit by making a reference electrode common and exerting no effect on a measured value even if a stray current is generated when a current is allowed to flow through the water in an electrolytic cell, preventing the generation of bacteria and the formation of slime or the generation of scale on the surface of an electrode at a time of the stagnation of water to be measured and capable of detecting the deterioration of the electrode.

SOLUTION:

The composite sensor for measuring the concentration and pH of hypochlerous acid is equipped with a measuring cell 7 arranged in a flow channel of a liquid to be measured, the acting electrode 1 for measuring the concentration of hypochlorous acid provided in the measuring cell 7, the counter electrode 3 of the acting electrode 1 provided in the measuring cell 7, the pH measuring hydrogen ion sensitive electrode 2 provided in the measuring cell 7 and the reference electrode 4 common to the acting electrode 1 and the hydrogen ion sensitive electrode 2 provided in the measuring cell 7.

10039] (Embodiment 1) Fig. 1 is a schematic showing a composite sensor for measuring hypochlorous acid concentration and pH. Referring to this figure, numeral 1 denotes an acting electrode made of platinum and adapted for measuring hypochlorous acid concentration in a liquid to be measured. Numeral 2 denotes a hydrogen ion sensitive electrode comprised of Li₂O-La₂O₂-Cs₂O-SiO₂ and adapted for pH of the measuring liquid charged with pH buffer solution. This electrode 2 is disposed with about 45 degrees inclination at a position where the liquid flow changes its direction and has a silver/silver chloride electrode 5 ain a direction of face not contacting the measuring liquid. Numeral 3 denotes a doughnut-like counter electrode formed of stainless steel (SUS304) and arranged normal to liquid flow so as not to prevent the flow of the measuring liquid. Numeral 4 denotes a reference electrode arranged adjacent the hydrogen ion sensitive electrode 2 and having a silver/silver chloride electrode 66 and forming therein an accommodating portion filled with a high-concentration solution of an ionic substance. Mark 5a

denotes the silver/silver chloride electrode arranged in the direction of face not contacting the measuring liquid. Mark 5b denotes the silver/silver chloride electrode arranged within the reference electrode 4. Numeral 6 denotes a porous liquid channel formed of porous ceramics capable of discharging a trace amount of the ionic substance, high-concentration solution from the accommodating portion of the reference electrode 4. Numeral 7 denotes a measuring cell 7 arranged in the flow channel of the liquid to be measured Numeral 8 denotes a composite electrode for applying DC and AC voltages between the acting electrode 1 and the counter electrode 3. Numeral 9 denotes a selector switch capable of switching over the voltage to be applied.

[0040] Incidentally, in the present embodiment, a neutral phosphate buffer solution is employed as the pH buffer solution and 3.3 M potassium chloride solution is employed as the high-concentration solution of ionic substance. Further, in the circuit, there are incorporated a voltmeter (V₁) for measuring a DC resistance or AC impedance between the hydrogen ion sensitive electrode 2 and the counter electrode 3, a voltmeter (V₂) for measuring a DC resistance or AC impedance between the reference electrode 4 and the acting electrode 1 and an ammeter (A).

[0045] For continuous and long-term (for years) determination of pH and the hypochlorous acid concentration of the measuring liquid, it is necessary to keep constantly clean the surfaces of the electrodes such as the acting electrode 1, the hydrogen ion sensitive electrode 2, the counter electrode 3 and the surface of the liquid channel 6. The deterioration in the respective electrodes and the liquid channel 6 often results from propagation of bacteria and adhesion of slime-like substance called extra cellular polysaccharides produced by the bacteria. For this reason, in measurement of measuring liquid with low content of hypochlorous acid in particular, such measuring liquid can often be contaminated during its retention in the sensor. Then, by applying an electric potential between the acting electrode 1 and the counter electrode 3 by the power source 8 periodically during the out-of-use period of the sensor to cause the chloride ions contained in the measuring liquid to generate hypochlorous acid, it is possible to kill the bacteria and also to decompose the extra cellular polysaccharides. In this regard, the potential needed for such generation of hypochlorous acid is 1.16V relative to the silver/silver chloride electrode 5a, hypochlorous acid can be generated in an efficient manner by applying a voltage higher than 1.16V over a predetermined period, whereby the respective electrodes and the liquid channel 6 can be cleaned.

10046] On the other hand, for the purpose of assessing the bactericidal performance and the decomposition degree of organic substances, the timing of hypochlorous acid generation can be controlled by monitoring rise in a resistance value resulting from contamination such as adhesion of foreign substance to the surfaces of the respective electrodes or the liquid channel 6 by way of determination of AC resistance or AC impedance between the respective electrodes by the voltmeters V₁, V₂. More particularly, by measuring impedance at 1 kHz of the silver/silver chloride electrode 5 of the hydrogen ion sensitive electrode 2 relative to the counter electrode 3, it is possible to detect deterioration due to foreign substance adhesion to the surface of the hydrogen ion sensitive electrode 2 and the surface of the counter electrode 3. Also, by measuring impedance at 1kHz of the

silver/silver chloride electrode 5b within the reference electrode 4 relative to the counter electrode 3, it is possible to detect abnormality in ionic substance discharge due to foreign substance adhesion to the liquid channel 6. Further, by measuring 1 kHz impedance of the acting electrode 1 relative to the counter electrode 1 is possible to detect deterioration due to foreign substance adhesion to the acting electrode 1. These measurements can be effected continuously by switching the selector switch 9 to the side of the hydrogen ion sensitive electrode 2 and to the acting electrode 1.